



(19) 日本国格許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(4)

特開平10-298204 (11)特許出顧公開番号

(43) 公開日 平成10年(1998)11月10日

CO8B 37/00 15/00

做別記号

(51) Int.Cl.*

C 0 8 B 37/00 15/00

審査請求 未請求 請求項の数4 FD (全 10 頁)

(21) 出頭番号 特	特顯平9-214065	(71)出版人 00000066	990000000
			味の素株式会社
本 日開日 xx	平成9年(1997)7月24日		東京都中央区京橋1丁目15番1号
		(72)発明者	石原 勝
(31)優先権主張番号 特	特顯平8 -215332		神奈川県川崎市川崎区鈴木町1-1 味の
(32)優先日 平	平8 (1996) 7 月26日		案株式会社中央研究所内
(33) 優先權主張国 日	日本 (JP)	(72)発明者	山中 茂
(31)優先権主張番号 特	特顧平9—62282		神奈川県川崎市川崎区鈴木町1-1 味の
(32)優先日 平	平 9 (1997) 2 月28日		粜株式会社中央研究所内
(33) 優先權主張国 日	日本(1P)	(74)代型人	弁理士 田中 政治

(54) 【発明の名称】 改質された微生物産生セルロース

【課題】 リボン状ミクロフィブリルの長径が変化し、各種物性、特に弾性率が改善されたバクテリアセルロースを開発する。 (57)【要約】 【課題】

しうる細菌を細胞分裂阻害剤又は有機温売剤を含有する 培地で培養してセルロースを産生させることによって解 決される。 【解決手段】 上記課題は、セルロースを菌体外に産生

(2)

特開平10-298204

特許請求の範囲】

|請求項1|| 短径10~100nm、長径160~1 000mmのリボン状ミクロフィブリルを含むバクテリ アセルロース

[請求項2] 短径10~100nm、長径50~70 nmのリボン状ミクロフィブリルを含むバクテリアセル

ロースを採取することを特徴とするバクテリアセルロー 細胞分裂阻害剤の含有する培地で培養し、産生したセル 【請求項3】 セルロースを菌体外に産生しうる細菌を

スを採取することを特徴とするバクテリアセルロースの セルロースを菌体外に産生しうる細菌を 有機還元剤の含有する培地で培養し、産生したセルロー 【請求項4】

【発明の詳細な説明】

[0001]

ミクロフィブリルを変化せしめ、弾性率が改善されたバ クテリアセルロース (BCともいう)及びその製造方法 に関するものである。このバクテリアセルロースは各種 |発明の属する技術分野||本発明は、人為的にリボン状 工業材料、衣料材料、医療材料、機能性素材、食品素材 等に用いることができる。

(0002)

られる。バクテリアの産生するセルロースとしては、ア 7ロフィブリルの大きさは、20~50ヵmとされてお 329頁(1993年)読売・日本テレビセンター)、本 セトバクター・キシリナム(Acetobacter x 発明でいう短径と長径の区別なく測定された数値と考え 【従来の技術】従来、バクテリアが産生するリボン状ミ り(東京テクノ・フォーラム事務局編、人類とバイオ、 ylinum)ATCC23769が産生するシート状 のものを医療用バッドに利用することが知られている (特開昭59-120159号公報)。

ト、その他の成形品に添加して高力学強度成形材料を開 ルよりなるバクテリアセルロースの取得に成功し、これ 【0003】本発明者らも既にリボン状ミクロフィブリ を圧搾してシート状にし、あるいは離解して各種のシー 発している (特開昭62-36467号公報)。

状、粒状などの種々の形状を持つ塊や懸濁物として生産 されるが巨視的な形態変化があってもバクテリアセルロ ースのリボン状ミクロフィブリアや物柱に大きな数化は 【0004】このバクテリアセルロースは、静置培養、 通気攪拌培養で繊維の絡まり方によりシート状、分散

【0005】また、菌株の違いによりバクテリアセルロ ースの構造、物性に多少の違いが認められるが、人為的 **に菌の形態を変化させて、リボン状フィブリルを変化さ** せることにより改質されたバクテリアセルロースが産生

された例はない。

ン状ミクロフィブリルの長径が変化し、各種物性、特に 理性率が改善された、例えば、優れた特性を有する音響 【発明が解決しようとする課題】本発明の課題は、リボ 振動板等の用途に利用できる、バクテリアセルロースを 開発することにある。

[0000]

題を解決するために鋭意検討を重ねた結果、培養液に細 胞分裂阻害剤又は有機還元剤を添加することにより、菌 の形態が変化し、リボン状ミクロフィブリルが変化した 改質されたバクテリアセルロースが産生されることを知 り、このバクテリアセルロースの物性、特に、弾性率等 が従来のバクテリアセルロースよりもさらに向上してい 【課題を解決するための手段】本発明者らは、上記の課 ることを見出し、本発明を完成するに至った。 2

【0008】すなわち、本発明は、短径10~100n mで長径160~1000mmのリボン状ミクロフィブ リル、又は短径10~100nmで長径50~70nm のリボン状ミクロフィブリルを含有するバクテリアセル ロースに関するもので、培養液に細胞分裂阻害剤や有機 **還元剤を含有せしめることにより、無添加の条件で得ら** れるバクテリアセルロースと対比してその弾性率が30 %以上向上した高弾性率のバクテリアセルロースが得ら れるものである。 ន

【0009】更に、本発明は、セルロースを菌体外に産 生しうる細菌を細胞分裂阻害剤又は有機湿元剤を含有す る培地で培養し、産生したセルロースを採取することを 特徴とするバクテリアセルロースの製造方法、に関する ものである。

以下のことをさす。すなわち、リボン状ミクロフィブリ ルの伸張方向と直角に切断した際にできる長方形の断面 【0010】なお、本発明で用いる長径及び短径とは、 について、短い方の径を短径、長い方の径を長径と呼 【0011】培養系に細胞分裂阻害剤又は有機還元剤を 従来の無添加時のリボン状ミクロフィブリルとどのよう に異なっているかは、電子顕微鏡、原子間力顕微鏡を用 いて、リボン状ミクロフィブリルの短径と長径を測定す 添加した時に産生されるリボン状ミクロフィブリルが ることで容易に調べることができる。 8

【0012】このバクテリアセルロースは、菌の形態が 分泌口の数が変わり、それによってミクロフィブリルの 形状が変化するものと思われる。実験結果からも、長い 細胞が作り出したパクテリアセルロースの方が透明度が 高く、このことから、長い細胞が産生したバクテリアセ ルロースにおいては、セルロースがより密な状態にある と考えられる。また、走査型電子顕微鏡(SEM)及び 原子間力顕微鏡による観察の結果からも同様なことが言 え、長い細胞の生成したバクテリアセルロースの層構造 変化したことによって菌のセルロース分泌口の形状や、 ß

ルカプトエタノール等を使用できる。細胞分裂阻害剤の

1.0~1.5:1.0程度である。

(3)

の方がより被密である。正常な細胞が産生したバクテリアセルロースにおいては、セルロースがヘリコイド状(コレステリック様)に堆積している部分が認められるが、長い細胞が産生したバクテリアセルロースには存在しない。結晶幅については、長い細胞が生成したバクテリアセルロースの方がわずかではあるが全ての格子面について大きいと考えられる。また、全てにおいて0.6 nm格子面がフィルム面に対し配向していたが、その程度は細胞が大きくなればなる程、高くなっている。透過型電子顕微鏡(TEM)を用いたパクテリアセルロース 1の観察からもリボン状ミクロフィブリルの幅は細胞が長いものの方が大きい。

【発明の実施の形態】本発明のバクテリアセルロースは、徒朱のバクテリアセルロースのリボン状ミクロフィブリルの形状(培養時に、細胞分裂阻害剤や有機還元剤を添加しない条件下で得られるバクテリアセルロースのリボン状ミクロフィブリルの形状を本発明者が測定した結果、短径10~100nm、長径80~150nmであった。)と異なり、短径10~100nm程度で長径160~1000mm、又は、短径10~100nm程度で長径250~70nmのリボン状ミクロフィブリルを

[0013]

【0014】 従来のミクロフィブリルの長径と短径の比は1.6:1.0~2.7:1.0である。 【0015】 バクテリアセルロースのミクロフィブリルの短径については、培養時に細胞分裂阻単剤や有機違元剤を存在したい従来の場合も、主に55nm~95nmのものが多いが、25n

含んでいる。

m等の短いものも観察される。

【0016】一方、パクテリアセルロースのミクロフィブリルの長径については、本顧発明で告接に細胞分裂阻 音剤を用いた場合は、主に160m~700m、特に170~600nmのものが多いが1000nmのものも散見され、従来の80nm~150nmと比較して、かなり長くなっている。これは、培養時に細胞分裂阻害剤合有の場合、菌体が長くなり、みかけ上、1本鎖が接着したような指電になった東状になっているようにも観察される。これを1本鎖とみなすと、パクテリアセルロースのミクロフィブリルの長径は、従来の培養によるものと比較してかなり長くなるのである。長径と短径の比較してかなり長くなるのである。長径と短径の上は、8:11、04度、通常3・

0:1.0~6.0:1.0程度である。 [0017]他方、本願発明で培養に有機適元剤を用いた場合は、バクテリアセルロースのミクロフィブリルの長径が、主に50~70nmのものが多くなり、短径と長径の区別はつかなくなる。これは、商体が短形化たことに基因していると考えられる。長径と短径の比では0:9:1.0~1:5:11.0程度、通常1.2:

13~20GPa程度、特に16~20GPa程度、ミ は14~19GPa程度、特に15~18.5GPa程 コール系抗生物質を添加した場合、菌体が顕著に長くな るため、長径がかなり長くなったミクロフィブリルが産 生され、弾性率が大きくなる。また、破断点伸度につい てはミクロフィブリルの長径が160~1000mmの ものでは0.9~2.1%程度、特に1.4~1.8% 程度であり、ミクロフィブリルの長径が50~70ヵm 分裂阻害剤無添加又は有機湿元剤無添加の条件で得られ る従来のバクテリアセルロースよりも弾性率が30%以 ブリルの長径が160~1000nmのものの場合には クロフィブリルの長径が50~70 nmのものの場合に 度である。ここで細胞分裂阻害剤、特にクロラムフェニ 【0018】このバクテリアセルロースの特徴は、補胞 上も向上するというものである。弾性率は、ミクロフィ のものの場合には0.9~2.0%程度、特に0.9~1. 5%程度である。 10

(0019]バクテリアセルロースの化学成分としては、セルロース並びにセルロースを主鎖としたヘテロ多の 糖を合むもの及びβ、α等のグルカンを含むものがある。ヘテロ多糖の場合のセルロース以外の構成成分は、マンノース、フラクトース、ガラクトース、キジロース、アラビノース、ラムノース、ウロン酸等の六炭糖、五炭糖及び有機餃等である。これらの多糖が単一物質である場合もあるし、二種類以上の多糖が混在していてもよい。バクテリアセルロースは上記のようなものであれば何でもよい。

[0021] 培地には、細胞分裂阻害剤又は有機過元剤 物、その他、ピリドンカルボン酸系薬剤、例えば、ナル 【0020】本発明で用いるバクテリアセルロース産生 **微生物は、特に限定されないが、一例を挙げると、アセ** トバクター・バスツリアヌス (Acetobacter eti)、同キシリナム (A. xylinum)、同ラ ンセンス (A. ransens)、サルシナ・ベントリ クリ (Sarcinaventriculi)、バクテ リウム・キシロイデス (Bacteriumxyloi des)、シュードモナス属細菌、アグロバクテリウム を含有せしめることが重要である。細胞分裂阻害剤とし ては、クロラムフェニコールなどのクロラムフェニコー エリスロマイシン等の蛋白質合成阻害剤、チエナマイシ dic acid, Oxolinaic acid, Of loxacin、Enoxacin等を使用できる。ま た、有機盪元剤としては、ジチオスレイトール,2-メ FERM BP-4176あるいは同アセチ(A. ac ジクス酸、Promidic acid、Pipemi **鳳細菌、リゾビウム鳳細菌等を利用することができる。** pasteurianus) ATCC 23769, ル系抗生物質、テトラサイクリン、ピューロマイシン ンなどのβ-ラクタマーゼ阻牾作用を有する有機化合 9

特開平10-298204

2 め、また、1.0mM以上では、菌の生育が大きく阻害 トールは0.01mM~5.0mM、好ましくは0.2m M~3.0mM、さらに好ましくは0.5mM~2.0 らに好ましくは、0.1mM~0.5mM、また、ナル では、改質されたバクテリアセルロースが得られないた される為である。有機還元剤では、例えばジチオスレイ 0.05mM~0.3mM、さらに好ましくは0.1m **農度は、例えばクロラムフェニコールは0.01mM~** 5.0mM、好ましくは0.05mM~1.0mM、さ M~0.2mMである。その理由は、0.01mM以下 ジクス酸では0.01mM~1.0mM、好ましくは

mMである。

【0022】培地のその他の成分は、前記微生物の培養 上記の糖と併用して利用することができる。窒素源とし / 骸を要求する栄養要求性変異株を用いる場合には、要 に用いられる公知の培地と同様でよい。すなわち、炭素 ビタミン等の有機微量栄養素を含有する通常の栄養培地 れるが、エタノール、酢酸、クエン酸等も単独あるいは ては、硫酸アンモニウム、塩化アンモニウム、リン酸ア ンモニウム等のアンモニウム塩、硝酸塩、尿素、ペプト ン等の有機あるいは無機の窒素源が利用される。無機塩 塩、鉄塩、マンガン塩等が利用される。有機微量栄養素 としては、アミノ酸、ビタミン、脂肪酸、核酸、さらに は、これらの栄養素を含むペプトン、カザミノ酸、酵母 ロース、マルトース、澱粉加水分解物、糖密等が利用さ エキス、大豆蛋白加水分解物等が利用され、生育にアミ を用いればよく、炭素源としては、グルコース、シュク 頭、窒素源、無機塩類、その他必要に応じてアミノ酸、 類としては、リン酸塩、マグネシウム塩、カルシウム **求される栄養素をさらに補添する必要がある。**

【0023】培養形態も特に制限されず、静置培養、攪 伴培養(通気攪拌培養、振盪培養、振動培養、エアリフ ト型の培養)を利用できる。

[0024] 培養条件も通常でよく、PHを3~9好ま <は25~30℃に制御しつつ、1日~100日間培養</p> すれば良い。静置培養の場合は、培養初期は、液中にバ クテリアセルロースが生成し、培養後期には、液表面に しくは3~7、そして温度を10~40℃、特に好まし バクテリアセルロースがゲル状に蓄積される。

【0025】このゲルを取り出して、必要により水洗す る。この水洗水には、目的に応じて殺菌剤、前処理剤な どの薬剤を添加することができる。

ß がって、これを防止して燄細な繊維状の形態を生かして な方法でもよいが、通常セルロースが分解しない温度範 **囲で行なうことが必要なのは言うまでもない。又、該セ** ルロース性物質は表面に多数の水酸基を有する微細な機 とにより、繊維状の形態が失なわれることがある。した [0026] 水洗後は乾燥し、あるいは他の混練物等と 混糠後乾燥して使用に供する。乾燥の方法は、どのよう 准より成っているので、乾燥中に繊維が相互勝着するこ

東用したい時は、凍結乾燥や臨界点乾燥等の方法を用い た方が望ましい。 【0027】バクテリアセルロースは、弾性率等の力学 有効である。圧搾圧力は1~10kg/cm゚程度が適 当である。この圧搾によって、乾燥後のセルロースは圧 て圧延方向に対しても配向性を有するに至る。圧搾装置 的強度を高めるために、ミクロフィブリルがからみ合っ た構造にするのがよく、そのために、例えば、培養物か ら取り出したゲルを直角方向から加圧して圧搾すること により、自由水の大部分を除去してから乾燥する方法は **捧方向に応じて配向したものになる。また、圧力を加え** ながら一方向に延ばす操作、すなわち、圧延操作を行な うことによって、乾燥後のセルロースは圧搾方向に加え は市販の機種のなかから適宜選択して利用することがで

ることも力学的強度を高めるうえで有効である。離解は 機械的な剪断力を利用して行なえばよく、例えば、回転 【0028】一方、バクテリアセルロースを一旦離解す 式の離解機、あるいはミキサー等で容易に離解できる。 離解後に前記の圧搾を行なうことも有効である。 ន

【0029】本発明のバクテリアセルロースは、シート 状、糸状、布状、立体状など各種形状に成形することが つなる。 【0030】シート状にする場合には、バクテリアセル ロースを必要により離解してから個状にし、これを必要 により圧搾して乾燥すればよい。圧搾によって面配向し たものが得られるほか、圧延を加えることによって面配 向するとともに、さらに一軸配向したシートを得ること ができる。

【0031】離解及び/又は圧搾を終了したシートの乾 この支持体へ固定することによって面配向度がさらに高 金属板などを利用できる。乾燥温度は、セルロースが分 解されない範囲であればよく、加熱乾燥法のほか凍結乾 燥は、適当な支持体に固定して行なうことが望ましい。 まり、力学的強度の大きなシートを得ることができる。 支持体には、例えば、網状構造をもった板、ガラス板、 燥法も利用できる。

[0032]シートの厚さは用途に応じて定められる が、通常1~500µm程度である。

鉄、亜鉛などの金属又はカーボンを粉末状あるいは糸状 リン、ベントナイト、ゼオライト、館母、アルミナ等の 無機質材料を加えれば、その種類に応じて、耐熱性、絶 【0033】シートには各種の添加剤を加えることがで 等を加えることにより、その添加物の特性に応じて、強 度、耐候性、耐薬品性、耐水性、飛水性、静電防止性等 る。また、酸化チタン、酸化鉄、炭酸カルシウム、カオ きる。例えば、各種の高分子材料の溶液(水性又は非水 性)、エマルジョン、ディスパージョン、粉体、溶融物 の殺つかを付与することができる。アルミニウム、鉬、 で加えれば、導電性及び熱伝導性を高めることができ 8

(2)

特開平10-298204

蒙性などを改善し、あるいは表面に平滑性を付与するこ とができる。低分子有機質あるいは接着剤を加えること によって、強度をさらに増すことができる。フタロシア ロン、アゾ化合物、アイ、ベニハナなどの色素で着色し てもよい。着色には、そのほか各種の塗料、染料、顔料 を利用することができる。医薬品、殺菌剤を加えること によってメディカルシートと して利用することもでき

的の物性が得られる適当な量が加えられる。これらの添 もよく、また乾燥後に加えてもよい。さらに、培地中あ 加時期は問うところではなく、バクテリアセルロースゲ いあるいはその離解物に加えてもよく、圧搾後に加えて **Sいは培養物に加えてもよい場合もある。添加方法も混** 【0034】 いれるの混練物、添加剤は97%以下で目 合のほか含浸によってもよい。

【0036】紙として利用する場合には、バクテリアセ 【0035】 このようなシートには他の物質の層を積層 適宜選択される。前述の混練物あるいは添加物のなかか **ら選択することもでき、例えば、耐水性の付与のために** ルロースゲルを離解後抄紙して乾燥すればよく、それに よって引張強度、耐伸縮性等に優れるともに化学的に安 **定で吸水性、通気性に優れた高弾性及び高強度の紙を得** ることができる。この場合、製紙に使用される通常の添 加剤、処理剤等を利用することができ、また、前述の混 更にその他の利用例は特開昭62-36467号公報等 することもできる。積層物はシートの使用目的に応じて 東物、添加剤のなかから選択して加えることもできる。 【0037】その他、音響振動板などに利用されるが、 各種高分子材料をコーティングすることができる。 に詳述されている。

[0038] (実施例)

契施例 1

ル付きフラスコに20m1上記培地を張り込み、アセト バクテリアセルロース生産培地としてシュークロース5 0.0 g/1、総合アミノ酸 (味の素(株)製品) 5.0 0039] 種母培養としては、100m1容のバッフ バクター・バスツアリヌス FERM BP-4176を 後種した後200 r p m で3日間25℃で培養を行った ものを用いた。これを一旦プレンダーで破砕後、主培地 に接種した。接種濃度は2%とした。主培養の培養温度 は25℃、静置培養とした。培養中に培養液及びバクテ 8/1、フィチン酸0.28/1、リン酸ーカリウム 3.08/1、硫酸マグネシウム2.48/1、硫安 . 08/1 (PH5. 0)の組成のものを用いた。

リアセルロースをサンプリングして、菌の形態を光学顕 【0040】実験は主培養にナルジクス酸 (以下、NA と路女)を0.01mM、0.05mM、0.1mM、 微鏡、電子顕微鏡及び原子問顕微鏡で観察した。

してNAO. 1mM添加時の菌の形態とNA無淤加の菌 た。その結果、NAO.1mM添加ではNA無添加に比 較し歯の形態が変化し、通常の2~4倍に伸長している の形態(それぞれ培養2日目)を光学顕敞鏡写真で比較し て、バクテリアセルロースの生産が抑制された。一例と 【0041】その結果、NA添加量が増加するにつれ

ロフィブリルの長径(巾)は、電子顕微鏡及び原子間力顕 **微鏡の観察により、170nm、340nm、430n** m、590nm等の長いものが見られたが、短径は25 nm、35nm、60nm、90nmを含む10~10 ボン状ミクロフィブリルの長径(中)は82nm、10 7 n m 等であったが、短径 (厚さ) は1 0~1 0 0 n m 【0042】又、NA添加により産生したリボン状ミク 0 n m の範囲にあった。一方、N A 無添加で産生したリ でNA添加時の場合と比較して有意な変化は観察されな かった。 2

【0043】培養2日目のセルロースゲルの一部をカバ ーグラス上に採取し、室温で10~20分放置して表面 を自然乾燥させた後、(株) 島津製作所製の原子間力顕微 鏡SPM-9500型で観察したものである。 ន

【0044】次に、原子間力顕微鏡のチャートの読み方

は、細胞分裂阻害剤や有機遺元剤が無添加の場合のセル ロース(図1)のチャートを例にして説明する。すなわ ち、原子間力顕微鏡に接続したコンピュータのディスプ レイ上に写し出されたセルロース複雑の短径と長径を測 定するために、まず、セルロース繊維と直角に画像解析 用の線を引き(図1)、その繊維の直角方向からの形を は、ディスプレイ上での短径(図1のA-B線)と長径 (図1のC – D線)を特定し、その数値 (短径は86 n ディスプレイ上に表示させる(図2、図3)。観察者

【0045】さらに、40日間培養した後に通常の流水 洗浄、アルカリ洗浄、流水洗浄によりバクテリアセルロ ースゲルを洗浄し、常法によりプレスしてシートを作製 し、その物性をNAO.1mM添加,NAO.2mM添 加RNA無液加のものにしいて比較した。 m、長径は123nm)を表示させる。

た。その結果は第1表に示すように、NAO. 1mM添 加培養、NAO.2mM添加培養で得たシートは明らか 【0046】すなわち、調製したバクテリアセルロース シートから巾1.0cm、長さ2.0cmのJ1S規格3 号ダンベル型に打ち抜き、供試シートを作製し、厚さを i n. でこの供試シートを引っ張り、その強度を比較し 遡定した後、ORINTEC CORP. 社製 TEN S1LON RTM-500型を用いて、20mm/m にその物性が変化し、弾性率が改善した(表1)。 [0047]

[表1]

ß

0.2mM、1.0mM添加したものと無添加のものを

(9)

σ

2	中方	投降点年度 (%) (%) 1.79					1.88				1.80			
	安斯 中 田	ક્ર	1.51	3.9	2.03	1.72	1.78	2.12	2.03	1.58	1.82	2.22	1.53	1.62
	海 斯 斯	(GPa)	19.4				16.1				12.4			
	(GPa)	(19.4	19.7	19.5	19.2	16.4	18.2	13.9	15.8	11.8	11.3	14.1	12.3
	東西のお	(32			8				8				
	10 (g mg)	Ì	8	ĸ	31	æ	6	æ	ౙ	8	23	4	æ	32
	ナルジクス酸 (EM)	(mm)	0.10				0.20				0			

*ロフィブリルの長径 (太さ)は、電子顕微鏡及び原子間 た。一方、CP無添加で産生したリボン状ミクロフィブ いものが見られたが、短径は10~100nmであっ て、菌の形態を光学顕微鏡、電子顕微鏡及び原子間力顕 ス FERM BP-4176を静置培養し、培養中に 英施例 1 と同様の方法でアセトバクター・パスツリアヌ 培養液およびバクテリアセルロースをサンプリングし [0048] 実施例2

力顕微鏡の観察により、従来と異なり、160 n m、3 30nm、450nm、570nm、690nm等の長 リルの長径(太さ)は82nm、107nm等で、短径は 10~100ヵmでCP添加時と比較して有意な変化は

観察されなかった。

ន

[0049]実験は主培養にクロラムフェニコール(以

0.5mM, 1.0mM添加したものと無溶加のものを FCPと略す)を0.1mM, 0.2mM, 0.3mM, 比較して行った。

【0050】その結果、CPの添加量が増加するにつれ て、生産菌の長さが増大し、従来の8~12倍に伸張し

の菌の形態とCP無添加の菌の形態を比較した光学顕微 [0051] — 例を培養2日目のCP0.3mM添加時

鏡写真を示す (図4,図5)。

【0053】さらに、40日間培養した後に常法により シートを作製し、その物性をCP0.2mM及び0.3 mMとCP無添加のものについて比較した。物性の測定 【0054】その結果、CP0.2mM及び0.3mM 添加培養で得たシートは明らかにその物性が変化し、弾 は実施例 1 と同様の方法で行った。

性率が改善した (表2)。

[0055] [表2]

1.29 1.40 88. **ង** ន **ង** ន 19.3 16.5 12.4 異なる (GPa) 20.2 119.6 113.4 11.8 11.3 11.3 11.3 11.3 【0052】又、CP添加により産生したリポン状ミクキ 8 世 Î 2883 æ クロラムフェニコール 0.20 0.30 9

ス FERM BP-4176を静置培養し、培養中に 菌の形態を光学顕微鏡、電子顕微鏡及び原子間力顕微鏡 実施例1と同様の方法でアセトバクター・パスツリアヌ 培養液およびパクテリアセルロースをサンプリングして 【0056】実施例3

下、DTTと略す)を0.5mM, 1.0mM, 2.0m

【0057】実験は主培養にジチオスレイトール(以

【0059】 —例として、DTT0. 5mM及び1.0 れて菌の形態が知くなった。

※【0058】その結果、DTTの添加量が増加するにつ

【0060】写真から明らかなようにDTT1.0mM ※加たはDTF無※加に式敷して、歯の形態は1/3~ mM添加時の培養2日目の菌とセルロース繊維の形態 1/2に短形化していることが確認された。 (図7)の原子間力顕微鏡写真を示す。

【0061】しかも、DTT添加により産生したリボン ያ ፠ M,添加したものと無添加のものを比較して行った。

05/18/2001, EAST Version: 1.02.0008

(7)

特開平10-298204

状ミクロフィブリルの長径(太さ)は、電子顕微鏡及び原子間力顕微鏡の観察により、従来と異なり、56 nm、57 nm、70 nm等の短いものが見られたが、短径は10~10 0 nmであった。一方、DTT無添加で産生したリボン状ミクロフィブリルの長径(太さ)は8 2 nm、107 nm等で、短径は10~100 nmでDTT無添加時上比較して有意な変化は観察されなかった。

*シートを作製し、その物性をDTT1.0mMEDTT 無添加のものについて比較した。物性の測定は実施例1 と同様の方法で行った。

【0063】その結果、DTT0.5mM、1.0mM 添加培養で得たシートは明らかにその物性が変化し、弾 性率が改尊した(表3)。

[0064]

1.32 1.70 1.80 8 2.10 2 2 3 1.10 16.2 12.4 17.8 [表3] 海神器 (GPa) 15.8 18.5 15.1 11.3 14.1 15.4 【0062】さらに40日間培養した後に、常法により* ₹ æ が <u></u> Î \$ 2 3 3 ジチオスレイトール S 1.0 Ser.

[0065] 実施例4

実施例1と同様の方法でアセトバクター・バスツリアヌス FERM BP-4176の種培養を行い、主培養に2%接種して、25℃,180rpmで撹拌培養した。その他の条件は実施例1と同様である。そして、培養液及びバクテリアセルロースをサンプリングして、菌の形態を光学顕微鏡、電子顕微鏡及び原子間力顕微鏡で観察した。実験は、主培養にNAO.10mM,0.2

0mM添加したものと無添加のものを比較した。 【0066】その結果、静置培養の時と同様にナルジラス酸(以下、NAと略す)を添加して培養した場合には、歯が伸張し、産生したリボン状ミクロフィブリルの長径が170nm、250nm等のものが電子顕微鏡及び原子間力顕微鏡により観察され、従来のものと変化しているのがはっきり観察された。なお、短径の変化は観察されなかった。

[0067]さらに14日間培養したものから、常法によりシートを作製し、その弾性率を測定したところ、NAO.10mM.0.20mM添加して培養して得たシートは明らかにその物性が変化し、弾性率が高まってい

※強度、特に弾性率が改善されたパクテリアセルロースを パラントがかな。

得ることができる。 【図面の簡単な説明】 【図1】 細胞分裂阻害剤又は有機塩元剤を無添加で培養した場合のセルロース繊維及び歯の形態を示す原子間 対開微鏡写真である。 【図2】 図1において、セルロース複雑と直角に線を 引いたA-B袋を、その繊維の直角方向から表示した断 面図。短径と判断したもの。

30 【図3】 図1において、セルロース機能と直角に線を引いたC-D線を、その機能の直角方向から表示した断面図。長径と判断したもの。

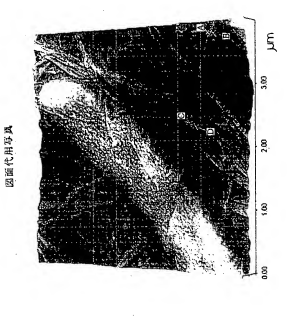
【図4】 クロラムフェニコール0.3mM添加倍他で 培養した菌の形態を示す光学顕微鏡写真(×1000) である。

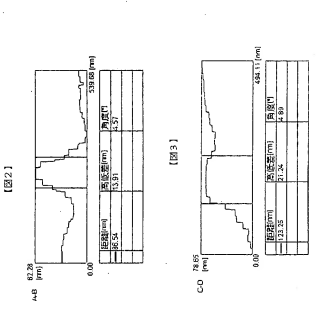
【図5】 クロラムフェニコール無添加で培養した菌の 形態を示す光学顕微鏡写真(×1000)である。

が珍でか9 元子胡の数ラ共(<1000)にある。 【図6】 クロラムフェニコールの、3mM添加培他で培養した歯及びセルロース繊維の形態を示す原子間力闘40 微鏡写真である。

【図7】 ジチオスレイトール1. 0mM添加培地で培養した菌の形態及びセルロース繊維の形態を示す原子間力顕微鏡写真である。

[⊠1]

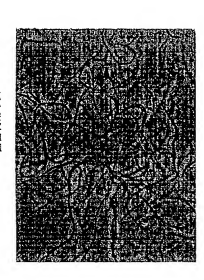




05/18/2001, EAST Version: 1.02.0008

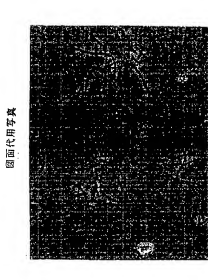
[⊠4]

図面代用写真

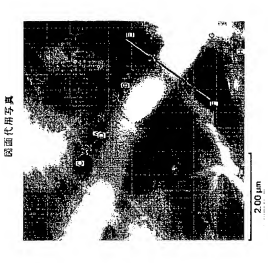


クロラムフェニコール0. 3mM添加 (×1000)

[图5]

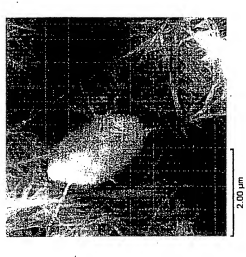


クロラムフェーコール無然加(×1000)



[图7]

図面代用写真



(10)